#### (12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro



# 

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 12. April 2001 (12.04.2001)

#### (10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 01/25278 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?: C12N 15/10, 15/63, 15/70

C07K 14/62.

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP00/09017

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. September 2000 (15.09.2000)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache;

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

199 47 456.7

2. Oktober 1999 (02.10.1999)

- (71) Anmelder: AVENTIS PHARMA DEUTSCHLAND GMBH [DE/DE]; Brüningstrasse 50, 65929 Frankfurt (DE).
- (72) Erfinder: HABERMANN, Paul; Rossertstrasse 35, 65817 Eppstein (DE). ERTL, Johann; Goethestrasse 1, 65817 Eppstein (DE). MEIWES, Johannes; Theodor-Fliedner-Strasse 39, 65510 Idstein (DE). SEIPKE, Gerhard; Wiesenstrasse 44, 65719 Hofheim

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI-Patent (BF. BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Veröffentlicht:

- Mit internationalem Recherchenbericht.
- Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche geltenden Frist; Veröffentlichung wird wiederholt, falls Änderungen eintreffen.

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes, und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: C-PEPTIDE FOR THE IMPROVED PRODUCTION OF INSULIN AND INSULIN ANALOGUES
- (54) Bezeichnung: C-PEPTID ZUR VERBESSERTEN HERSTELLUNG VON INSULIN UND INSULINANALOGA
- (57) Abstract: The invention relates to a precursor of human insulin or an insulin analogue of the formula (I): Fus-B(1-30)-RDVP-Y<sub>n</sub>-A(1-21), whereby Fus is an optionally present fusion component of any sequence, B(1-30) is the B chain of human insulin, Y stands for an amino acid chain which ends with a C-terminal basic amino acid, n is 2 to 50 and indicates the length of the amino acid chain Y and A(1-21) is the A chain of human insulin. The A and/or the B chain can be modified by means of amino acid exchanges, deletions and/or additions. The invention also relates to a DNA coding therefor. The invention further relates to the production and the use of the precursor and the DNA as well as to a method for producing human insulin or an insulin analogue.
- (57) Zusammenfassung: Die Erfindung bezieht sich auf einen Vorläufer von humanem Insulin oder eines Insulinanalogons der formel (I): Fus-B(1-30)-RDVP-Y<sub>n</sub>-A(1-21); wobei Fus ein optional vorhandener Fusionsanteil beliebiger Sequenz ist; B(1-30) die B-Kette von humanem Insulin ist, Y für eine Aminosäurekette steht, welche mit einer basischen Aminosäure C-terminal endet; n gleich 2 bis 50 ist und die Länge der Aminosäurekette Y angibt; und A(1-21) die A-Kette von humanem Insulin ist, und die A-und/oder die B-Kette durch Aminisäureaustausche, Deletionen und/oder Additionen modifiziert sein können, eine DNA kodierend dafür, Herstellung und Verwendung von Vorläufer und DNA sowie ein Verfahren zur Herstellung von humanem Insulin oder eines Insulinanalogons.

WO 01/25278 PCT/EP00/09017

C - Peptid zur verbesserten Herstellung von Insulin und Insulinanaloga

Die vorliegende Erfindung betrifft ein synthetisches Derivat des C – Peptides aus Proinsulin. Proinsulin, enthaltend dieses Derivat, hat auf verschiedene Art und Weise 5 bessere Eigenschaften als gewöhnliches Affenproinsulin, insbesondere verbessert sich die Endausbeute des jeweiligen Insulinderivats bei dessen gentechnischer Herstellung.

Die Zahl der Erkrankungen an Diabetes nimmt weltweit stetig zu. Proportional dazu steigt der Bedarf an Insulin oder Derivaten des Insulin. Damit besteht die Aufgabe, die bestehenden Verfahren hinsichtlich der Ausbeute an Wirkstoff zu optimieren. Im Europäischen Patent EP-B1 0 489 780 ist ein Verfahren zur Herstellung von Insulin oder Derivaten hiervon vorgeschlagen. Die dort beschriebenen Vektoren dienen zur Herstellung von Humaninsulin mit dem Plasmid pINT90d oder als Ausgangsplasmide zur Konstruktion des in der Europäischen Patentanmeldung EP-A 0 821 006

beschriebenen Plasmides pINT302d, das zur Herstellung eines His(B31) His(B32) Gly(A21) – Insulinderivates dient, oder zur Konstruktion des in der Europäischen Patentanmeldung EP-A 0 885 961 beschriebenen Vektors pINT329d, der zur Herstellung des Lys(B3) Glu(B29) Insulinderivates dient.

20

Es wurde nun gefunden, daß besonders vorteilhafte Proinsulinderivate solche der Formel I sind,

Fus-B(1-30)-RDVP-Y<sub>n</sub>-A(1-21) (I);

25 wobei

Fus ein optional vorhandener Fusionsanteil beliebiger Sequenz ist;

B(1-30) die B-Kette von humanem Insulin ist,

Y für eine Aminosäurekette steht, welche mit einer basischen Aminosäure

C-terminal endet;

30 n gleich 2 bis 50 ist und die Länge der Aminosäurekette Y angibt; und

A(1-21) die A-Kette von humanem Insulin ist.

und die A- und/oder die B-Kette durch Aminosäureaustausche, Deletionen und/oder Additionen modifiziert sein können. Überraschend werden dabei je nach Zusammensetzung der Insulin A – bzw. – B – Kette gleiche und voneinander verschiedene Vorteile beobachtet.

5

Verbindet man die humane B- mit der humanen A-Kette über das vorteilhafte C-Peptid, so entsteht ein Proinsulin, das sich bzgl. Expressionsausbeute wie Wildtyp- Proinsulin verhält, dessen enzymatische Prozessierung zu Insulin aber leichter steuerbar ist, so daß keine störende Spuren von um Arginin verlängerter B – Kette entstehen, die bei der Herstellung zum Arzneimittel abgetrennt werden müssen, wodurch Ausbeuteverluste auftreten.

Verbindet man eine um di - Histidin C- terminal verlängerte B- Kette mit der A- Kette von Humaninsulin, die in Position A21 Glycin enthält, mit dem erfindungsgemäßen C15 Peptid, so beobachtet man eine um ca. 20% höhere Expressionssausbeute im Vergleich zu den mit dem Plasmid pINT90d erzielbaren Ausbeuten und eine fast fünffach höhere Ausbeute, als dies mit dem Plasmid pINT302d beobachtet wurde. Zudem ist die Steuerung der enzymatischen Prozessierung ebenso vereinfacht, wie vorher beschrieben wurde.

20

Verbindet man eine Lys(B3) Glu (B29) modifizierte B- Kette mit der A – Kette von Humaninsulin über das modifizierte C- Peptid, so beobachtet man verbesserte Faltungseigenschaften des Proinsulinderivates im Vergleich zu dem von pINT329d kodierten Proinsulin. Die Ausbeute an Rohfusionsprotein ist erhöht und erreicht ein gleiches Niveau wie mit dem Plasmid pINT90d beobachtet wird. Zudem ist die Steuerung der enzymatischen Prozessierung vereinfacht.

Eine besonders vorteilhafte Ausführungsform des neuen C –Peptids ist durch folgende Aminosäuresequenz charakterisiert :

30

35

CGCGATGTTCCTCAGGTGGAGCTGGGCGGGGGGGCCCTGGCAGCCCTTG

R D V P Q V E L G G P G A G S L D P L

15

GCGCTGGAGGGGTCCCTGCAGAAGCGC (SEQ ID NO.: 1)

A L E G S L Q K R (SEQ ID NO.: 2)

5 Ebenfalls angegeben ist eine von vielen möglichen DNA-Sequenzen, die für das angegebene C-Peptid kodiert.

Ein Gegenstand der Erfindung ist ein Vorläufer von humanem Insulin oder eines

-10-Insulinanalogons der Formel-I

B(1-30) die B-Kette von humanem Insulin ist,

Y für eine Aminosäurekette steht, welche mit einer basischen

Aminosäure C-terminal endet:

Aminosadre O-terrilitai eridet,

n gleich 2 bis 50 ist und die Länge der Aminosäurekette Y angibt; 20 und

A(1-21) die A-Kette von humanem Insulin ist,

und die A- und/oder die B-Kette durch Aminosäureaustausche, Deletionen und/oder Additionen modifiziert sein können, insbesondere wobei Y<sub>n</sub> für die Aminosäuren 5 bis 35 des C-Peptids von humanem oder Affen-Insulin steht, bevorzugt, wobei Y<sub>n</sub> für die Aminosäuren 11 bis 35 von humanem Insulin steht.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung sind Vorläufer wie oben beschrieben, wobei die B-Kette von humanem Insulin die Modifikationen Lys(B3) Glu(B29) oder wobei die 30 B- und A-Ketten von humanem Insulin die Modifikationen His(B31) His(B32) Gly(A21) enthalten.

Darüberhinaus ist Gegenstand der Erfindung eine DNA, kodierend für einen Vorläufer wie oben beschrieben.

Ebenfalls Gegenstand der Erfindung ist ein Vektor, enthaltend eine DNA, kodierend für einen Vorläufer wie oben beschrieben, vorzugsweise, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor ein Expressionsvektor geeignet zur Expression in E.coli ist.

5 Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist eine *E.coli-*Zelle, enthaltend einen Vektor wie oben beschrieben.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung eines Vorläufers wie oben beschrieben, wobei

- 10 (a) eine DNA wie oben beschrieben in einen Vektor wie oben beschrieben eingebracht wird;
  - (b) der Vektor aus (a) in eine E.coli-Zelle eingeschleust wird;
  - (c) die *E.coli*-Zelle aus (b) enthaltend den Vektor aus (a) zur Expression benutzt wird; und
- 15 (d) der Vorläufer aus dem Kulturüberstand isoliert wird.

Darüberhinaus ist Gegenstand der Erfindung ein Verfahren zur Herstellung einer DNA wie oben beschrieben, wobei

- (a) ausgehend von der cDNA des humanen oder Affen-Insulin mittels PCR und anderer molekularbiologischen Techniken diese DNA erzeugt und
- (b) isoliert wird.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung von humanem Insulin, oder eines Insulinanalogons, wobei

- 25 (a) ein Vorläufer wie oben beschrieben gemäß dem Verfahren wie oben beschrieben erzeugt wird;
  - (b) der Vorläufer gemäß (a) unter geeigneten Bedingungen so gefaltet wird, daß sich die Disulfidbrücken wie in Humaninsulin ausbilden können, und der RDVP-Y<sub>n</sub>-Teil und gegebenenfalls der Fusionsanteil Fus enzymatisch entfernt werden; und
  - (c) das humane Insulin oder das Insulinanalogon aufgereinigt wird.

30

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung eines Vorläufers wie oben beschrieben zur Herstellung von Insulin oder eines Insulinanalogons, vorzugsweise wobei die Herstellung von Insulin oder einem Insulinanalogon gemäß dem Verfahren wie oben beschrieben erfolgt.

5

Des weiteren ist Gegenstand der Erfindung die Verwendung einer DNA wie oben beschrieben zur Herstellung eines Vorläufers wie oben beschrieben.

Auch ist Gegenstand der Erfindung die Verwendung eines Vektors wie oben 10 beschrieben zur Herstellung eines Vorläufers wie oben beschrieben.

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung einer *E.coli-*Zelle wie oben beschrieben zur Herstellung eines Vorläufers wie oben beschrieben.

15 Die Erfindung wird nun anhand der Beispiele n\u00e4her erl\u00e4utert, ohne sich aber darauf zu beschr\u00e4nken.

Beispiel 1: Expression von Proinsulinderivaten

20 Die Expression erfolgt wie in EP-B1 0 489 780 beschrieben. Dabei können bei Fermentation im großen Volumen Modifikationen eingeführt werden. Beim Vergleich der Expressionsraten werden aber stets die gleichen Bedingungen eingehalten.

Für das Arbeiten in größeren Maßstäben gilt folgendes allgemeines

25 Fermentationsrezept, das beispielhaft für ein Volumen von 7,5 Litern beschrieben wird :

Fermentationsvolumen: 7,5 l

Sterilisationsbedingungen: 121°C, 20 Minuten, bei pH 3,5, nach Sterilisation mit

NH<sub>3</sub> auf 7,0 eingestellt.

Fermentationstemperatur: 37°C

pH-Regulierung : pH 7,0, Einstellung mit 25% Ammoniakwasser

Rührerdrehzahl

1500 UpM

Belüftung

15 NI/min (2 vvm)

Dauer

ca. 24h

Feeding

65%ige Glucose wurde ab einem OTR-Wert von 200

5

mmoll-1h-1 mit einer konstanten Rate von 12 gl-1h-1

zudosiert.

Vorkultur

: Eine Schüttelkultur wurde mit einer Seed-Ampulle

beimpft und für 3 - 4h bei 37°C, 250 UpM bis zu einer

OD A<sub>540</sub> ~ 1 inkubiert.

10 Beimpfung

: Die Fermenter wurden mit etwa 40 ml Vorkultur

angeimpft.

Induktion

: Bei einer A<sub>540</sub> von ≥40 mit 40 mg/l (300 mg / Fermenter)

Indolpropionsäure gelöst in ca. 10 ml einer wäßrigen

Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>-Lsg. (mit 0,17g Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>).

15

Hierbei bedeuten NI = Normliter, vvm = Volumen/Volumen/Minute und OTR = Oxygen Transfer Rate.

#### Fermentationsmedien:

	Rezeptnummer GAI 100/95-000:	Menge g/l
	Glucose-1-hydrat, D(+) min . 80%	44
	Citronensäure-1-hydrat	3,48
	Ammoniumsulfat min.95%	6,0
25	Phosphorsäure, ortho, 85%	2,99
	Di-Kalium-hydrogenphosphat	1,18
	Natriumsulfat	3,0
	Magnesiumsulfat-7-hydrat, minimum 98%	2,0
	Eisen(III)-sulfat x H <sub>2</sub> O	0,5
30	Spurenelementlsg.: RL 1/85-000	1,0 ml
	Thiamin-HCI	0,005
	Desmophen 3600	0,5

3,5

1,32

3,68

#### Spurenelementisg.:

	RL 1/85-000		Menge g/l
	Kupfer(II)sulfat-5-hydrat		1,6
5	Kaliumjodid		4,0
	Ammoniummolybdat-4-hydrat	٠.,	8,0
	Mangan(II)-sulfat-1-hydrat		12,3
	Zinksulfat-7-hydrat		16
	Borsäure		20
10	Medium im Schüttelkolben:		Menge g/l
	Hefeextrakt		8,0
	Glucose		1,0

#### Herstellung von Insulinen 20 Beispiel 2:

Die Herstellung von Insulinen erfolgt gemäß bekannter Methoden, wie sie z.B. in EP-B1 0 489 780 oder EP-A 0 885 961 beschrieben oder diskutiert wurden. Bevorzugt zur Faltung und Aufarbeitung des jeweiligen Fusionsproteins ist dabei die in EP-B1 0 668

25 282 (s. Beispiel 2) beschriebene Methode. Dabei kann nach Faltung entsprechend EP 0 288 809 der Ansatz vor weiterer Aufarbeitung filtriert werden.

Beispiel 3: Konstruktion des Plasmids plNT358d kodierend für das in bezug auf die C-Kette derivatisierte humane Proinsulin B – RDVP C<sub>11-35</sub> – A

30 Zur Herstellung des Plasmides wurden die in EP-B1 0 489 780 beschriebenen Primer Tir und Insu11 verwendet. Zusätzlich wurden zwei neue Primersequenzen synthetisiert.

15 NaCl

KH<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>

K<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>

5

Primer PINT358fIII hat folgende Sequenz:

5'- CCC AAG ACC CGC GAT GTT CCT CAG GTG GAG CTG GGC GGG GGC CCT - 3' (SEQ ID NO.:3) B28 B29 B30 Arg Asp Val Pro C11 C12 C13 C14 C15 C16 C17 C18 (SEQ ID NO.: 4)

Primer PINT358revII hat die Sequenz:

- 5'- CAGCTCCACCTGAGGAACATCGCGGGTCTTGGGTGTGTAG 3' (SEQ ID NO.: 5)
- 10 Mit DNA des Plasmides pINT90d als Matrize werden mit den Primerpaaren Tir/PINT358revII und Insu11/PINT358fIII entsprechend EP-B1 0 489 780 je eine PCR durchgeführt. Aliquots der Produkte der beiden Reaktionen werden kombiniert und zusammen mit dem Primerpaar Tir/Insu11 in einer dritten PCR eingesetzt. Das Produkt dieser Reaktion wird mit den Enzymen Sall/Ncol doppelverdaut und das
- 15 Produkt dieses Restriktionsverdaus nach Reinigung in die mit Ncol/Sall geöffnete Vektor DNA des ebenfalls in EP-B1 0 489 780 beschriebenen Plasmides plNT91d insertiert. Das so konstruierte Plasmid erhält die Bezeichnung plNT358d. Die Struktur wird mittels DNA Sequenzanalyse bestätigt. Kompetente *E.coli* Zellen werden mit DNA des Plasmides transformiert. Die Expression des Proinsulins in Bakterien erfolgt
- 20 gemäß Beispiel 1. Nach Faltung gemäß Beispiel 2 erfolgt die enzymatische Umsetzung des Proinsulin zu Insulin und weitere Reinigung gemäß EP-B1 0 347 781. Dabei kann im Vergleich zu dem aus pINT90d abgeleiteten Verfahren im Ionentauscherchromatographieschritt eine Randfraktion zusätzlich aufgefangen werden, da diese nicht mit Arg(B31) – Insulin kontaminiert ist.

25

- Beispiel 4: Konstruktion des Plasmides pINT362d zur Herstellung von Lys(B3)Glu(B29) RDVP –C<sub>11-35</sub> –Proinsulin
- 30 Zur Konstruktion des Plasmides werden DNA der Plasmide plNT329d und plNT358d als Matrize und die Primer Tir und Insu11 benötigt. Zusätzlich werden zwei neue Primer Salforward und 329rev synthetisiert.

Primer Salforward hat die Sequenz:

35 5'- TACACACCCGAGACCCGCGATGTTCCTCAGG-3' (SEQ ID NO.: 6)

Dabei markiert der fett gedruckte Sequenzabschnitt die Sequenz , die mit dem Plasmid pINT358d hybridisiert während der restliche Teil homolog zu Sequenzen des die B-Kette kodierenden Abschnittes des Plasmides pINT329d ist.

### 5 Primer 329rev hat folgende Sequenz:

# 5' - CCTGAGGAACATCGCGGGTCTCGGGTGTGTAG -3' (SEQ ID NO.: 7)

Dabei markiert der fett gedruckte Abschnitt die Region, die homolog zu dem Antisense 10 Strang ist, der das Ende der B-Kette bildet und das Triplett für Arginin im Plasmid plNT329d beschreibt. Die restliche Sequenz hybridisiert mit Plasmid plNT358d. Zwei PCR – Ansätze werden durchgeführt Dabei dient die DNA des Plasmides plNT329d als Matrize für das Primerpaar Tir / 329rev und plNT358d DNA als Matrize für das Paar Salforward / Insu11.

15

Beide Reaktionen resultieren in Fragmenten, die sich um die Sequenz des Primer Salforward überlappen. Damit können die beiden Fragmente in einer dritten PCR vereinigt werden und mit Hilfe der Primer Tir und Insu11 zu einer DNA – Sequenz zusammengefügt werden, die das Insulinanalogon kodiert. Dieses Reaktionsprodukt 20 wird mit den Restriktionsenzymen Ncol/Sall gespalten und anschließend in das Sall/Ncol geöffnete Vektorfragment aus pINT91d insertiert. Kompetente Zellen des Stammes *E.coli* K12 MM294 werden mit dem entsprechenden Ligationsansatz transformiert. Plasmid DNA wird von Transformanten isoliert und charakterisiert. Das richtige Plasmid erhält die Bezeichnung pINT362d.

25

Nach Expression wird eine zu pINT90d vergleichbare Rohausbeute an Fusionsprotein beobachtet. Jedoch ist die beobachtete Faltungsausbeute im Vergleich zu pINT329d um ca 40% besser.

30

Die Struktur des Fusionsproteins kodiert durch plNT362d sieht wie folgt aus:

MATTSTGNSAR

FVKQHLCGSHLVEALYLVCGERGFFYTPET

RDVPQVELGGGPG

Fusions- B - Kette C - Kette
Anteil

5
AGSLQPLALEGSLQKR GIVEQCCTSICSLYQLENYCN (SEQ ID NO.: 8)
C - Kette (Forts.) A - Kette

10

Beispiel 5: Konstruktion des Plasmides pINT349d zur Herstellung von His(B31)
His(B32) Gly(A21)– RDVP –C<sub>11-35</sub>–Proinsulin

15 Zunächst wird das Plasmid pINT140d, dessen DNA das Insulinanalogon Gly (A21) – Insulin kodiert, hergestellt.

Dazu werden zwei Oligonukleotide zur Verwendung in einer PCR als Primer benötigt :

20

Oligonucleotid Tir wird als 'Sense' und Oligonukleotid 140drev als 'Antisense'-Primer verwendet:

25 140drev 5' - AAAGGTCGACTATTAGCCGCAGTA -3' (SEQ ID NO.: 9)
Stop Stop Gly Cys Tyr
A21A20 A19

Beide Primer werden in einer Standard PCR mit DNA des Plasmides plNT90d eingesetzt. Das Reaktionsprodukt wird entsprechend EP-B1 0 489 780 mit den Restriktionsenzymen Ncol und Sall umgesetzt und anschließend in den entsprechend geöffneten Vektor plNT69d eingesetzt. Es entsteht das Plasmid plNT140d das nach

35 Transformation in *E.coli* K12 MM294 reisoliert und mittels Restriktions - und Sequenzanalyse charakterisiert wird.

Ausgehend von der DNA des Plasmides pINT140d werden zwei PCR – Ansätze durchgeführt. Die erste Reaktion benutzt den Primer Tir und als reversen Primer 40 PINT349a mit folgender Sequenz:

Val Gln Pro Val Asp Arg His His Thr Lys Pro Thr Tyr (SEQ ID NO.: 10) 5'- CACCTGAGGAACATCGCGGTGGTGGGTCTTGGGTGTGTAG – 3'

(SEQ ID NO. 11) C12 C11 \* \* \* \* B30 B29 B28 B27 B26

Dabei bezeichnen die mit Stern markierten Sequenzen die Codone für die neu 10 eingeführten Aminosäuren.

Die zweite PCR wird mit den Primern Inu11 und PINT349b durchgeführt.

Primer PINT349b hat die Sequenz:

- Pro Lys Thr His His Arg Asp Val Pro Gln Val Glu Leu (SEQ ID NO.: 12) 5' ACCCAAGACCCACCGCGATGTTCCTCAGGTGGAGCTG 3'
  (SEQ ID NO.: 13) B28 B29 B30 \* \* \* \* \* \* C11 C12 C13 C14
- 20 Von Position 34 bis Position 1 der DNA Sequenz ist der Primer komplementär zu PINT349a. Daher können die Reaktionsprodukte der beiden PCR in einer dritten PCR mit den Primer Tir und Insu11 zu dem DNA – Fragment zusammengefügt werden, das für das gewünschte Proinsulinderivat kodiert. Das Produkt dieser Reaktion wird wie beschrieben mit den Enzymen Ncol und Sall umgesetzt und in das mit diesen
- 25 Enzymen geöffnete Vektorfragment pINT91d eingesetzt und nach *E.coli* K12 transformiert. Nach Charakterisierung der Plasmide aus Transformanten erhalten richtige Plasmidkonstruktionen die Bezeichnung pINT349d.
  - Exprimiert man das Fusionprotein, so zeigt sich ein deutliche Erhöhung der Ausbeute an Fusionsprotein. Die Ausbeute ist überraschend ca 20% höher als dies mit pINT90d
- 30 zu erzielen ist und ca. 5 mal größer als mit Plasmid plNT30d erzielt. Die Faltungsrate ist dabei vergleichbar mit der bei Affenpräproinsulin, kodiert von plNT90d, erzielten Rate.

### Patentansprüche:

1. Vorläufer von humanem Insulin oder eines Insulinanalogons der Formel I

5 Fus-B(1-30)-RDVP- $Y_n$ -A(1-21) (I);

wobei

Fus ein optional vorhandener Fusionsanteil beliebiger Sequenz ist;

B(1-30) die B-Kette von humanem Insulin ist,

10 Y für eine Aminosäurekette steht, welche mit einer basischen

Aminosäure C-terminal endet;

n gleich 2 bis 50 ist und die Länge der Aminosäurekette Y angibt;

und

A(1-21) die A-Kette von humanem Insulin ist,

und die A- und/oder die B-Kette durch Aminosäureaustausche, Deletionen und/oder Additionen modifiziert sein können.

- Vorläufer gemäß Anspruch 1, wobei Y<sub>n</sub> für die Aminosäuren 5 bis 35 des C Peptids von humanem oder Affen-Insulin steht.
  - 3. Vorläufer gemäß Anspruch 1, wobei Y<sub>n</sub> für die Aminosäuren 11 bis 35 von humanem Insulin steht.
- Vorläufer gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die B-Kette von humanem Insulin die Modifikationen Lys(B3)Glu(B29) enthält.
  - 5. Vorläufer gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei die B- und A-Ketten von humanem Insulin die Modifikation His(B31)His(B32)Gly(A21) enthalten.
  - 6. DNA, kodierend für einen Vorläufer gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5.

30

- 7. Vektor, enthaltend eine DNA gemäß Anspruch 6.
- 8. Vektor gemäß Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß der Vektor ein Expressionsvektor geeignet zur Expression in *E.coli* ist.

5

- 9. E.coli-Zelle, enthaltend einen Vektor gemäß Anspruch 8.
- 10. Verfahren zur Herstellung eines Vorläufers gemäß einem der Ansprüche 1 bis
  - 5, wobei
- 10 a) eine DNA gemäß Anspruch 6 in einen Vektor gemäß Anspruch 7 eingebracht wird;
  - b) der Vektor aus (a) in eine E.coli-Zelle eingeschleust wird;
  - c) die *E.coli*-Zelle aus (b) enthaltend den Vektor aus (a) zur Expression benutzt wird; und
- d) der Vorläufer aus dem Kulturüberstand isoliert wird.
  - 11. Verfahren zur Herstellung einer DNA gemäß Anspruch 6, wobei
    - ausgehend von der cDNA des humanen oder Affen-Insulin mittels PCR
       und anderer molekularbiologischen Techniken die DNA gemäß Anspruch
       6 erzeugt und
    - b) isoliert wird.
  - 12. Verfahren zur Herstellung von humanem Insulin, oder eines Insulinanalogons, wobei
- ein Vorläufer gemäß dem Verfahren nach Anspruch 10 erzeugt wird;
  - b) der Vorläufer gemäß (a) unter geeigneten Bedingungen so gefaltet wird, daß sich die Disulfidbrücken wie in Humaninsulin ausbilden können, und der RDVP-Y<sub>n</sub>-Teil und gegebenenfalls der Fusionsanteil Fus enzymatisch entfernt werden; und
- 30 c) das humane Insulin oder das Insulinanalogon aufgereinigt wird.

- 13. Verwendung eines Vorläufers gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 zur Herstellung von Insulin oder eines Insulinanalogons.
- 14. Verwendung gemäß Anspruch 13, wobei die Herstellung von Insulin oder
   5 einem Insulinanalogon gemäß dem Verfahren des Anspruchs 12 erfolgt.
  - 15. Verwendung einer DNA gemäß Anspruch 6, zur Herstellung eines Vorläufers gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5.
- Verwendung eines Vektors gemäß Anspruch 8 zur Herstellung eines
   Vorläufers gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5.
  - 17. Verwendung einer *E.coli-*Zelle gemäß Anspruch 9 zur Herstellung eines Vorläufers gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5.
- 15 18. Verwendung gemäß einem der Ansprüche 15, 16 oder 17, wobei die Herstellung des Vorläufers gemäß dem Verfahren des Anspruchs 10 erfolgt.

### SEQUENZPROTOKOLL

<110> Aventis Pharma Deutschland GmbH
<120> C-Peptid zur verbesserten Herstellung von Insulin und
Insulinanaloga
<130> 1999/L059
<140> 19947456.7 <141> 1999-10-02
<141> 1939-10-02
<160> 13
<170>PatentIn-Ver2.1
<210> 1 <211> 87
<212> DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: DNA kodierend
für C-Peptid Variante
<400> 1
cgcgatgttc ctcaggtgga gctgggcggg ggccctggcg caggcagcct gcagcccttg 60
gcgctggagg ggtccctgca gaagcgc 87
<210> 2 <211> 29
<212> PRT
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz: Variante
C-Pep-Insulin
<400> 2
Arg Asp Val Pro Gln Val Glu Leu Gly Gly Gly Pro Gly Ala Gly Ser
1 5 10 15
Leu Gln Pro Leu Ala Leu Glu Gly Ser Leu Gln Lys Arg

20

```
WO 01/25278
                                                             PCT/EP00/09017
<210> 3
<211> 45
<212> DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer PINT
      358fIII
<400> 3
cccaagaccc gcgatgttcc tcaggtggag ctgggcgggg gccct
                                                                     45
<210> 4
<211> 4
<212> PRT
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen
      Sequenz: Proteinteils equenz aus PINT 358fIII
<400> 4
Arg Asp Val Pro
  1
<210> 5
<211> 40
 <212> DNA
 <213> Künstliche Sequenz
 <220>
 <223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer PINT
       358revII
 <400> 5
                                                                      40
 cagetecace tgaggaacat cgcgggtett gggtgtgtag
 <210> 6
 <211> 31
 <212> DNA
 <213> Künstliche Sequenz
```

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer

2

<220>

WO 01/25278 PCT/EP00/09017

Salforward

<400> 6 tacacaccg agacccgcga tgttcctcag g

31

<210> 7

<211> 32

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer 329rev

<400> 7

cctgaggaac atcgcgggtc tcgggtgtgt ag

32

<210> 8

<211> 91

<212> PRT

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Variante Insulinvorläufer

<400> 8

Met Ala Thr Thr Ser Thr Gly Asn Ser Ala Arg Phe Val Lys Gln His

1 5 10 15

Leu Cys Gly Ser His Leu Val Glu Ala Leu Tyr Leu Val Cys Gly Glu 20 25 30

Arg Gly Phe Phe Tyr Thr Pro Glu Thr Arg Asp Val Pro Gln Val Glu 35 40 45

Leu Gly Gly Gly Pro Gly Ala Gly Ser Leu Gln Pro Leu Ala Leu Glu 50 55 60

Gly Ser Leu Gln Lys Arg Gly Ile Val Glu Gln Cys Cys Thr Ser Ile 65 70 75 80

Cys Ser Leu Tyr Gln Leu Glu Asn Tyr Cys Asn 85 90

```
PCT/EP00/09017
WO 01/25278
<210> 9
<211> 24
<212> DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer
      140drev
<400> 9
                                                                    24
aaaggtcgac tattagccgc agta
<210> 10
<211> 13
<212> PRT
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen
      Sequenz:Proteinteilsequenz aus PINT 349a
Val Gln Pro Val Asp Arg His His Thr Lys Pro Thr Tyr
                                      10
  1
<210> 11
<211> 40
<212> DNA
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Primer 349a
<400> 11
cacctgagga acatcgcggt ggtgggtctt gggtgtgtag
                                                                   40
<210> 12
<211> 13
<212> PRT
<213> Künstliche Sequenz
<220>
<223> Beschreibung der künstlichen
       Sequenz: Proteinteils equenz aus PINT 349b
```

OCID <WO\_\_0125278A1\_I\_>

WO 01/25278

PCT/EP00/09017

<400> 12

Pro Lys Thr His His Arg Asp Val Pro Gln Val Glu Leu
1 . 5 10

<210> 13

<211> 40

<212> DNA

<213> Künstliche Sequenz

<220>

<223> Beschreibung der künstlichen Sequenz:Pirmer PINT 349b

<400> 13

acccaagacc caccaccgcg atgttcctca ggtggagctg

Inte Lional Application No

PCT/EP 00/09017 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 CO7K14/62 C12N C12N15/70 C12N15/10 C12N15/63 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C12N Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where pradical, search terms used) EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, PAJ, STRAND C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Α EP 0 885 961 A (HOECHST MARION ROUSSEL DE 1,4-11, GMBH) 23 December 1998 (1998-12-23) 13-18 cited in the application abstract page 3, line 7-14; examples 2,6,8 EP 0.821 006 A (HOECHST AG) 1.5-11. 28 January 1998 (1998-01-28) 13-18 cited in the application page 3, line 45 -page 5, line 6; example 1 US 4 430 266 A (FRANK BRUCE H) Α 1-3,6,7 February 1984 (1984-02-07) 10,11, 13-18 page 3, line 20 -page 4, line 58 Further documents are listed in the continuation of box C. Patent family members are listed in annex. Special categories of cited documents: 'T' later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the A' document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance 'E' earlier document but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention filing date cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such docu-O' document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ments, such combination being obvious to a person skilled in the art. document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed \*&\* document member of the same patent family Date of the actual completion of the international search Date of mailing of the international search report 26 February 2001 05/03/2001 Name and mailing address of the ISA Authorized officer European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

Mateo Rosell, A.M.

Inte. ..ional Application No
PCT/EP 00/09017

		PCT/EP 0	0/09017
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
Α .	EP 0 704 527 A (PLIVA PHARM & CHEM WORKS) 3 April 1996 (1996-04-03) abstract		1-3,6, 10,11, 13-16
į	page 2, line 55 -page 3, line 32		
4	SCHMIDT M ET AL: "Temperature-induced production of recombinant human insulin in high-cell density cultures of recombinant Escherichia coli"		1,12
	JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, vol. 68, no. 1,	-	
	5 February 1999 (1999-02-05), pages 71-83, XP004157320 ISSN: 0168-1656 the whole document		
	VOLLENWEIDER ET AL: "Processing of proinsulin by furin" DIABETES, NEW YORK, NY, US, vol. 44, September 1995 (1995-09), pages 1075-1080, XP002125739 ISSN: 0012-1797 the whole document		1,12
-	YANAGITA MASAHIKO ET AL: "Processing of mutated proinsulin with tetrabasic cleavage sites to mature insulin reflects the expression of furin in nonendocrine cell lines." ENDOCRINOLOGY, vol. 133, no. 2, 1993, pages 639-644, XP000987087 ISSN: 0013-7227 the whole document		1,12
	STEINER D F ET AL: "The role of prohormone convertases in insulin biosynthesis: Evidence for inherited defects in their action in man and experimental animals." DIABETE & METABOLISME, vol. 22, no. 2, 1996, pages 94-104, XP000987091 ISSN: 0338-1684 page 94-95 page 98, left-hand column, paragraph 2 -right-hand column, paragraph 2		1,12

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

Information on patent family members

Inte Lional Application No PCT/EP 00/09017

Patent document- cited in search report	t	Publication date	1	Patent tamily member(s)	Publication date
EP 0885961	A	23-12-1998	DE	19726167 A	28-01-1999
1. 00005501	,,	23 12 1990	. AU	7306498 A	24-12-1998
			BR	9803708 A	28-03-2000
			CA	2235443 A	20-12-1998
			CN	1203238 A	30-12-1998
			CZ	9801934 A	17-11-1999
			HU	9801368 A	28-05-1999
			JP	11009291 A	19-01-1999
			NO	982860 A	21-12-1998
			PL	326936 A	21-12-1998
			SK	83698 A	11-01-1999
		•	TR	9801144 A	18-01-1999
	٠		ZA	9805363 A	19-01-1999
					19-01-1999
EP 0821006	Α	28 <b>-</b> 01-1998	AU	725201 B	05-10-2000
			AU	3017197 A	05-02-1998
			BR	9704117 A	29-12-1998
			CA	2207078 A	26-01-1998
			CN	1172811 A	11-02-1998
			CZ	9702370 A	18-02-1998
			HU	9701299 A	30-11-1998
			JP	10072496 A	17-03-1998
			NO NZ	973438 A	27-01-1998
		•	NZ PL	328421 A	23-12-1998
•			TR	321343 A 9700685 A	02-02-1998 21-02-1998
US 4430266	Α	07-02-1984	AR	224933 A	29-01-1982
			AT AU	5400 T . 540644 B	15-12-1983
•			AU	6871981 A	29-11-1984
			CA	1154435 A	01-10-1981 27-09-1983
			DD	157612 A	24-11-1982
		•	DE	3161475 D	29-12-1983
			DK	136481 A,B,	
			EG	15310 A	28-09-1981 31-12-1985
			EP	0037255 A	
			ES	500747 D	07-10-1981 16-01-1982
			ES	8201957 A	01-04-1982
			FI	810917 A	28-09-1981
			GB	2073204 A,B	14-10-1981
			GR	73517 A	08-03-1984
			HU	185249 B	28-12-1984
			IE	51172 B	29-10-1986
			ΪĹ	62486 A	31-12-1984
		•	KR	8400946 B	01-07-1984
			NO	811039 A,B,	28-09-1981
			NZ	196609 A	03-02-1984
			PL	230292 A	27-11-1981
			PT	72732 A,B	01-04-1981
			RO	81951 A	21-02-1984
			SU	1301319 A	30-03-1987
			Ϋ́Ū	76881 A	30-04-1984
	<del></del> -	03-04-1996	HR	940432 A	31-08-1997
EP 0704527					J. UU 133/
EP 0704527				62336 B	31-08-1000
EP 0704527			BG BG	62336 B 99844 A	31-08-1999 29-02-1996

Information on patent family members

Int. cional Application No
PCT/EP 00/09017

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
EP 0704527 A		CN	1126761 A	17-07-1996
		CZ	9501999 A	14-02-1996
		PL	309882 A	19-02-1996
		SI	9500250 A	29-02-1996
		SK	97195 A	07-02-1996

Form PCT/ISA/210 (patent family arrnex) (July 1992)

tionales Aktenzeichen

PCT/EP 00/09017 a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07K14/62 C12N15/10 C12N15/63 C12N15/70 Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK **B. RECHERCHIERTE GEBIETE** Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C12N Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe) EPO-Internal, BIOSIS, WPI Data, PAJ, STRAND C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Kategories Betr. Anspruch Nr. Α EP 0 885 961 A (HOECHST MARION ROUSSEL DE 1,4-11, GMBH) 23. Dezember 1998 (1998-12-23) 13-18 in der Anmeldung erwähnt Zusammenfassung Seite 3, Zeile 7-14; Beispiele 2,6,8 Α EP 0 821 006 A (HOECHST AG) 1.5-11.28. Januar 1998 (1998-01-28) 13-18 in der Anmeldung erwähnt Seite 3, Zeile 45 -Seite 5, Zeile 6; Beispiel 1 US 4 430 266 A (FRANK BRUCE H) Α 1-3,6,7. Februar 1984 (1984-02-07) 10,11, 13-18 Seite 3, Zeile 20 -Seite 4, Zeile 58 Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Siehe Anhang Patentfamilie \* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen T Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondem nur zum Verständnis des der 'A' Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist \*E\* ätteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung \*L\* Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie \*O\* Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht 
\*P\* Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist \*&\* Veröftentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist Datum des Abschlusses der internationalen Recherche Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 26. Februar 2001 05/03/2001 Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Bevollmächtigter Bediensteter Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

Fax: (+31-70) 340-3016

Mateo Rosell, A.M.

Int. "tionales Aktenzeichen

C /E	ALC WESENTLOU AND TO	PCT/EP (	00/09017
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich unter Angabe der in Betracht komme	enden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 704 527 A (PLIVA PHARM & CHEM WORKS) 3. April 1996 (1996-04-03) Zusammenfassung		1-3,6, 10,11, 13-16
-	Seite 2, Zeile 55 -Seite 3, Zeile 32		
Α	SCHMIDT M ET AL: "Temperature-induced production of recombinant human insulin in high-cell density cultures of recombinant Escherichia coli"		1,12
	JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 68, Nr. 1,		
	5. Februar 1999 (1999-02-05), Seiten 71-83, XP004157320 ISSN: 0168-1656 das ganze Dokument		
	VOLLENWEIDER ET AL: "Processing of proinsulin by furin" DIABETES, NEW YORK, NY, US, Bd. 44, September 1995 (1995-09), Seiten 1075-1080, XP002125739 ISSN: 0012-1797		1,12
	das ganze Dokument  YANAGITA MASAHIKO ET AL: "Processing of mutated proinsulin with tetrabasic cleavage sites to mature insulin reflects the expression of furin in nonendocrine		1,12
	cell lines." ENDOCRINOLOGY, Bd. 133, Nr. 2, 1993, Seiten 639-644, XP000987087 ISSN: 0013-7227 das ganze Dokument		
	STEINER D F ET AL: "The role of		1,12
	<pre>prohormone convertases in insulin biosynthesis: Evidence for inherited defects in their action in man and experimental animals."</pre>		
	DIABETE & METABOLISME, Bd. 22, Nr. 2, 1996, Seiten 94-104, XP000987091 ISSN: 0338-1684 Seite 94-95		
	Seite 94-95 Seite 98, linke Spalte, Absatz 2 -rechte Spalte, Absatz 2		

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentlamitie gehören

Inte. ..onales Aktenzeichen
PCT/EP 00/09017

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 0885961 A	23-12-1998	DE 19726167 A AU 7306498 A BR 9803708 A CA 2235443 A CN 1203238 A CZ 9801934 A HU 9801368 A JP 11009291 A NO 982860 A PL 326936 A SK 83698 A TR 9801144 A ZA 9805363 A	28-01-1999 24-12-1998 28-03-2000 20-12-1998 30-12-1998 17-11-1999 28-05-1999 19-01-1999 21-12-1998 21-12-1998 11-01-1999 18-01-1999
EP 0821006 A	28-01-1998	AU 725201 B AU 3017197 A BR 9704117 A CA 2207078 A CN 1172811 A CZ 9702370 A HU 9701299 A JP 10072496 A NO 973438 A NZ 328421 A PL 321343 A TR 9700685 A	05-10-2000 05-02-1998 29-12-1998 26-01-1998 11-02-1998 18-02-1998 30-11-1998 17-03-1998 27-01-1998 23-12-1998 02-02-1998
US 4430266 A	07-02-1984	AR 224933 A AT 5400 T AU 540644 B AU 6871981 A CA 1154435 A DD 157612 A DE 3161475 D DK 136481 A,B, EG 15310 A EP 0037255 A ES 500747 D ES 8201957 A FI 810917 A GB 2073204 A,B GR 73517 A HU 185249 B IE 51172 B IL 62486 A KR 8400946 B NO 811039 A,B, NZ 196609 A PL 230292 A PT 72732 A,B RO 81951 A SU 1301319 A YU 76881 A	29-01-1982 15-12-1983 29-11-1984 01-10-1981 27-09-1983 24-11-1982 29-12-1983 28-09-1981 31-12-1985 07-10-1981 16-01-1982 01-04-1982 28-09-1981 14-10-1981 08-03-1984 28-12-1984 29-10-1986 31-12-1984 29-10-1986 31-12-1984 29-10-1981 03-02-1984 27-11-1981 01-04-1981 21-02-1984 30-03-1987 30-04-1984
EP 0704527 A	03-04-1996	HR 940432 A BG 62336 B BG 99844 A CA 2155451 A	31-08-1997 31-08-1999 29-02-1996 06-02-1996

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

PCT/EP 00/09017

CZ 9501999 A 14-0 PL 309882 A 19-0 SI 9500250 A 29-0	Datum der Mitglied(er) der öffentlichung Patentfamilie V	Datum der öffentlichung
SK 97195 A 07-0	CZ 9501999 A PL 309882 A	7-07-1996 4-02-1996 9-02-1996 9-02-1996 7-02-1996

Applicant: THUROW, et al. Appl. No.: 10/632,414 Filing Date: 8/1/2003

Docket No.: DEAV2002/0072 US NP

**PRIOR ART**